

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

® Offenlegungsschrift

® DE 195 15 629 A 1

(5) Int. Cl.6: H 01 M 4/50 H 01 M 4/26 C 01 G 45/00



DEUTSCHES

PATENTAMT

195 15 629.3 (21) Aktenzeichen: Anmeldetag: 28. 4.95 (3) Offenlegungstag:

31, 10, 96

(71) Anmelder:

Varta Batterie AG, 30419 Hannover, DE

(74) Vertreter:

Kaiser, D., Dipl.-Ing., Pat.-Ass., 65779 Kelkheim

② Erfinder:

Kemmler-Sack, Sibylle, Prof. Dr., 72074 Tübingen, DE; Endres, Peter, 72108 Rottenburg, DE; Praas, Hans-Walter, Dr., 65779 Kelkheim, DE

- (A) Verfahren zur Herstellung eines Lithiummanganoxid-Spinells als Kathodenmaterial für Lithium-Sekundärbatterien
- Durch Reaktion eines Mangansalzes und einer Lithiumverbindung in feindisperser Phase oder in klarer Lösung mit Zitronensäure wird ein metallorganisches Salzgemisch erhalten und dieses nach Entfernung des Dispersionsmittels (H₂O, Åthanol, unpolares Lösungsmittel) durch Abdampfen, vorzugsweise durch Sprühtrocknung, zu einer Lithiummanganoxidverbindung mit Spinellstruktur thermisch zersetzt. Das nach Vermahlen und Nachtempern erhaltene Endprodukt ist trotz relativ niedriger Synthesetemperatur (~ 500°C) phasenrein und unterscheidet sich von Spinellen gleicher Zusammensetzung, die jedoch auf keramischem Wege hergestellt wurden, durch eine deutlich kleinere Gitterkonstante. Mit dem geschrumpften Gitter ist ein gutes Kapazitätsverhalten und eine gute Zyklenstabilität verbunden.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Lithiummanganoxid-Spinells zur Verwendung als aktives Material der positiven Elektrode in Lithium-Se- .5 kundärbatterien.

Aufgrund ihrer Befähigung, Li-Ionen in ihrer offenen Skelettstruktur reversibel zu intercalieren und zu deintercalieren, stellen Lithiummanganoxid-Spinelle ein vielversprechendes Kathodenmaterial für elektrochemische Sekundärelemente mit negativen Lithiumelektroden dar. Letztere können aus dem reinen Lithiummetall oder einer Lithiumlegierung bestehen, besonders vorteilhaft aber aus einer ebenfalls für eine Einlagerung z. B. aus einem hochporösen Kohlematerial, gebildet

Wird aus einem LiMn₂O₄-Spinell Lithium elektrochemisch ausgelagert, bis theoretisch nur noch MnO2 vorhanden ist, wobei der durchschnittliche Oxidationsgrad 20 des Mangans von 3,5 auf 4,0 ansteigt entspricht dies einer Ladung der Spinell-Kathode. Umgekehrt findet durch Einlagerung von weiterem Lithium eine Entladung statt. Der LiMn2O4-Spinell bildet auf diese Weise in dem einen Fall das Entladeprodukt eines Li-ärmeren 25 Spinells, im anderen Falle das Ladeprodukt einer Li-reicheren Verbindungsreihe $Li_{1+x}Mn_2O_4$ mit $0 \le x \le 1$, die allerdings keine homogene Phase bildet, weil das Endglied Li2Mn2O4 nicht im kubischen Spinellgitter kristallisiert, sondern tetragonale Symmetrie besitzt.

Zwischen stöchiometrischen Spinellen wie z.B. LiMn₂O₄ oder Li₄Mn₅O₁₂ (= Li₄/₃Mn₅/₃O₄) gibt es andererseits Übergänge, bei denen sich das Mn/O-Verhältnis innerhalb gewisser Grenzen ändert, die Spinellstruktur aber erhalten bleibt. Von Thackeray (DE-OS 43 28 755) wurden derartige Spinellphasen durch die allgemeine Formel Li_{1+x}Mn_{2-x}O_{4+ δ} mit $0 \le x \le 0.33$ und $0 \le \delta \le 0.5$ beschrieben, wobei Werte der Laufparameter x und δ derart miteinander korrespondieren sollen, daß die mittlere Oxidationsstufe des Mangans 40 ist, durch Abdampfen befreit, wobei gleichzeitig flüchtiinnerhalb des Bereiches 3,5 bis 4,0 liegt und noch keine Deformation des Spinellgitters eintritt.

Von M.N. Richard et. al. (Solid State Ionics 73 (1994) 81-91) wurde auch bereits ein sauerstoffdefizitärer Spinell Li4/3Mn5/3O4 - 8 charakterisiert

Bei der Kathodenreaktion in der elektrochemischen Zelle ist die Diffusion des Lithiums im Spinellgitter der geschwindigkeitsbestimmende Schritt, weshalb ein sehr feinteiliges Kathodenmaterial mit hoher spezifischer Oberfläche erwünscht ist. Diesem Wunsch trägt die üb- 50 liche Herstellungsweise von Lithiummanganoxid-Spinellen, bei der es sich um ein keramisches Verfahren handelt, nicht immer Rechnung, weil sich Korngröße

und Obersläche leicht einer Kontrolle entziehen. Gemäß US-PS 5240794 wird bei einer solchen kera- 55 mischen Synthese ein Lithiumsalz, Lithiumoxid oder Lithiumhydroxid mit einem Mangansalz, einem Manganoxid, Manganhydroxid oder gegebenenfalls auch mit einem Lithiummanganoxid gemischt und die Mischung in nichtreduzierender Atmosphäre bis zu 168 h bei Tem- 60 peraturen zwischen 350°C und 900°C geglüht.

Andere bekannte Wege der Herstellung von Spinellen haben die Verwendung organischer Lithium- oder Mangansalze mindestens einen der Reaktionspartner gemeinsam. So geht gemäß DE-OS 43 27 760 aus einer 65 Mischung von Mangandioxid mit Lithiumformiat oder' Lithiumacetat, deren Mengenanteile so abgestimmt sind, daß sich ein Molverhältnis Mn: Li = 2:x mit 0,5

< x < 1,5 ergibt, durch Glühbehandlung bei 600°C bis 750°C ein feinkristalliner Lithium-Manganspinell her-

Tomoki Tsumura et al. (J. Mater. Chem. 1993, 3 (9), 995-996) erhielten ebenfalls einen einphasigen LiMn₂O₄-Spinell durch thermische Zersetzung von Lithiumtartrat und Mangantartrat bei relativ niedriger Temperatur zwischen 250°C und 600°C, wobei das Salzgemisch als "Precursor" für den Spinell zunächst durch Umsetzen von Lithiumazetat und Manganazetat mit Weinsäure in alkoholischer Lösung und Abdampfen des Alkohols sowie der Essigsäure gewonnen worden war.

Ebenfalls zu einem LiMn2O4-Spinell führt nach P. Barboux et al. (J. Solid State Chem. (1991), 94, 185-196) und Auslagerung von Lithium geeigneten Wirtsstruktur, 15 die thermische Zersetzung eines homogenen Li/Mn-Acetat-Hydrats, welches als Coprazipitat aus einer wasserigen Manganacetat-Lösung durch vorsichtige pH-Wert-Anhebung mittels Zugabe von LiOH und NH4OH erhalten wird.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von in Lithium-Sekundärbatterien als Elektrodenmaterial verwendbaren Lithiummanganoxid-Verbindungen mit Spinellstruktur anzugeben, dessen Produkte sich durch gute Anfangskapazitäten, gute Zyklenstabilität und durch Unempfindlichkeit gegen Hochtemperaturlagerung auszeichnen. Das Verfahren selbst soll aus möglichst einfach durchzuführenden Schritten bestehen.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch das in Anspruch 1 definierte Verfahren gelöst.

Danach werden eine Lithiumverbindung und ein Mangansalz zunächst in ein slüssiges Medium eingebracht und in diesem entweder gelöst oder dispergiert. Die hochdispersen und dadurch besonders gleichmäßig verteilten Komponenten werden darauf mit einer aliphatischen zwei- oder mehrbasischen Carbonsäure mit maximal einer Hydroxylgruppe oder einem Salz derselben zur Reaktion gebracht. Das Umsetzungsprodukt wird darauf von dem Dispersionsmittel, welches flüchtig

ge Nebenprodukte der Umsetzung wie beispielsweise aus MnCO3 freigesetztes CO2 oder aus Manganacetat freigesetzte Essigsäure entfernt werden.

Als Dispersionsmittel kommt im allgemeinen H2O in Frage. Es können aber auch wasserähnliche organische Lösungsmittel polaren Charakters, z. B. Äthanol, sowie unpolare nichtwässerige Lösungsmittel verwendet wer-

Die aliphatische Carbonsäure wird erfindungsgemäß aus der Gruppe Zitronensäure, Oxalsäure, Apfelsäure ausgewählt. Diese Säuren sind befähigt, mit mehrwertigen Metallkationen (Mn) stabile Komplexsalze vom Typ der Chelatkomplexe zu bilden. Besonders vorteilhaft ist die Verwendung der Zitronensäure.

Die Abtrennung des Dispersionsmittels vom Umsetzungsprodukt erfolgt gewöhnlich durch einen Trocknungsprozeß bei Temperaturen von mehr als 100°C. Als eine besonders vorteilhafte und praktische Maßnahme hat sich ein Sprühtrocknen erwiesen.

Der nächste Verfahrensschritt besteht in der thermischen Zersetzung des zuvor fein vermahlenen Trockenrückstandes an Luft bei Temperaturen zwischen 300°C und 600°C, vorzugsweise um ca. 500°C. Das Zersetzungsprodukt wird nach dem Abkühlen erneut fein verrieben und abschließend unter den ebengenannten Temperaturbedingungen getempert bzw. geglüht.

Je nach Wahl der Li-haltigen und der Mn-haltigen Ausgangssubstanzen sowie der Dispersionsflüssigkeit

kann das erfindungsgemäße Herstellungsverfahren gewissen Abwandlungen unterliegen. Weiter unten werden 3 verschiedene Synthesewege als Ausführungsbeispiele beschrieben, in denen jedoch stets Zitronensäure als das bevorzugte Fällungsreagenz eingesetzt ist. Unter anderem lassen sich den Beispielen auch nähere Angaben über die Dauer der einzelnen Behandlungsschritte entnehmen.

Überraschenderweise besitzen die erfindungsgemäß hergestellten Lithiummanganoxid-Spinelle eine nahezu doppelt so hohe Schüttdichte wie bekannte Lithiummanganoxid-Spinelle. Daraus resultiert eine Verdoppelung der erzielbaren volumetrischen Energiedichte angegeben in Watt pro Liter.

Das nach der thermischen Zersetzung jeweils anfallende Endprodukt wird mittels Röntgen-Pulverdiffraktometer auf seine Einphasigkeit und Gitterkonstante untersucht. Durch potentiometrische Titration (Fe (II)/Ce (IV)) wird die mittlere Oxidationsstufe des Mangans festgestellt und durch ICP-Analyse der Li- und 20 Mn-Gehalt der Probe bestimmt.

Synthese 1

Zur Darstellung eines Spinells der stöchiometrischen 25 Zusammensetzung Li_{1.042}Mn_{1.958}O_{4.01} werden 18.0000 g MnCO₃ und 3.4971 g LiOH × 1H₂O in 300 ml H₂O_{dest} Zitronensäuremonohydrat 50.4181 g suspendiert, (reinst, Merck) zugegeben, 20 min bei Raumtemperatur, dann nochmals 20 min bei 100°C gerührt, bis keine 30 CO2-Entwicklung mehr zu beobachten ist und ein Farbumschlag der Suspension von hellbraun nach weiß erfolgt, bevor in einem Gebläsetrockenschrank bei 170°C zur Trockne eingedampft wird. Die auf diese Weise erhaltene harte, hellgelbe Masse wird in einer Achatkugel- 35 mühle zu einem feinem Pulver gemahlen, dieses in einer Korundwanne 4 h bei 500°C an Luft zersetzt, bei dieser Temperatur aus dem Ofen genommen, an Luft auf Raumtemperatur abgekühlt, in einer Achatreibschale fein verrieben, weitere 4 h bei 500°C geglüht und ab- 40 schließend nach erneuter Entnahme bei der Präparationstemperatur aus dem Ofen an Luft abgekühlt.

Die Untersuchung der Probe ergab

- a. Einphasigkeit
- b. Gitterkonstante a = 8.209 Å
- c. mittlere Oxidationsstufe des Mn: 3,56 (theroret. 3,56).

Synthese 2

Zur Darstellung eines Spinells der stöchiometrischen Zusammensetzung Li_{1.03}Mn_{1.97}O₄ werden 45.0000 g Mn(OAc)₂ × 4H₂O und 4.0284 g LiOH × 1H₂O und 58.7544g Zitronensäuremonohydrat in 100 ml H₂O_{dest.} 55 gelöst. Die klare, leicht rosa gefärbte Lösung wird in einem Sprühtrockner (Einlaßtemperatur 205°C, Auslaßtemperatur 105—107°C (max. 111°C)), versprüht. Das auf diese Weise erhaltene weiße Pulver wird in einer Korundwanne 4 h bei 500°C an Luft zersetzt, bei dieser Temperatur aus dem Ofen genommen, an Luft auf Raumtemperatur abgekühlt, in einer Achatreibschale fein verrieben, weitere 4 h bei 500°C geglüht und abschließend, nach erneuter Entnahme bei der Präparationstemperatur aus dem Ofen an Luft abgekühlt.

Die Untersuchung der Probe ergab

a. Einphasigkeit

b. Gitterkonstante a = 8,224 Å
c. mittlere Oxidationsstufe des Mn: 3,53 (theoret. 3,54).

Synthese 3

Zur Darstellung eines Spinells der stöchiometrischen Zusammensetzung Li_{1,03}Mn_{1,97}O₄ werden 20.0000 g MnCO₃, 3.8175 g LiOH × 1H₂O bzw. 3.3610 g Li₂CO₃, 50.9080 g bzw. 42.1688 g Zitronensäure H₂O-frei (Merck) und 100 ml Petrolether (Mahlhilfsflüssigkeit) in einer Achatkugelmühle zu einem feinem Pulver gemahlen, dieses nach Entfernen des Petrolethers in einer Korundwanne 4 h bei 500°C an Luft zersetzt, bei dieser Temperatur aus dem Ofen genommen, an Luft auf Raumtemperatur abgekühlt, in einer Achatreibschale fein verrieben, weitere 4 h bei 500°C geglüht und abschließend nach erneuter Entnahme bei der Präparationstemperatur aus dem Ofen an Luft abgekühlt.

Die Untersuchung der Probe ergab

a. Einphasigkeit
b. Gitterkonstante a = 8,217 Å
c. mittlere Oxidationsstufe des Mn: 3,54 (theoret. 3,54).

Es wurde gefunden, daß sich gemäß vorstehend angegebenen Verfahrensschritten Lithiummanganoxid-Verbindungen der allgemeinen Zusammensetzung Li $_{1+x}Mn_{2-x}O_{4\pm\delta}$ mit $0 \le x \le 0.33$ und $0 \le \delta \le 0.5$ darstellen lassen, die sich als röntgenographisch einheitliche Spinelle erweisen.

Eine besondere Eigenschaft der nach der neuen Präparationsmethode hergestellten Spinelle besteht aber darin, daß ihre Gitterkonstanten um einen signifikanten Betrag kleiner sind als bei Spinellen gleicher Zusammensetzung, die auf konventionelle Weise nach dem keramischen Verfahren hergestellt wurden.

Die durch das neue Verfahren erhaltenen Produkte sind somit in ihrem Ausgangszustand, in dem sie als Kathodenmaterial eingesetzt werden und der von der "Startstöchiometrie" x abhängt, durch die Gitterkonstante, den Manganoxidationsgrad und das Mn/O-Verhältnis eindeutig definiert.

Beim Laden verkleinert sich die Gitterkonstante infolge Kontraktion des Sauerstoffgitters noch weiter, wobei der Ladevorgang aus einer Auslagerung (Entdotierung) von Lithium besteht. Beim Entladen findet Wiedereinlagerung von Lithium statt, die bis zum ursprünglichen Lithiumgehalt führen kann.

In Fig. 1 sind Gitterkonstanten a [Å] einer Anzahl von Spinellen Li_{1+x}Mn_{2-x}O_{4±6} gegen den Li-Anteil x aufgetragen. Die Spinelle sind einesteils nach dem konventionellen keramischen Verfahren, zum anderen Teil durch die erfindungsgemäße Zitronensäure-Synthese hergestellt worden. Die Figur zeigt eindeutig, daß erfindungsgemäß hergestellte Spinelle (leere Quadrate) gegenüber konventionell hergestellten Spinellen (volle Quadrate) mit jeweils gleichem Li-Gehalt (und damit vergleichbarem Ladezustand) eine wesentlich kleinere, um ca. 0.4% geschrumpfte Gitterkonstante besitzen.

Als Vorteile des neuen Syntheseversahrens mit Hilfe komplexierender organischer Säuren ergeben sich, wie aus den Aussührungsbeispielen hervorgeht, relativ nied-65 rige Synthesetemperaturen um 500°C und kurze Reaktionszeiten von 4 bis 12 h.

Die niedrige Synthesetemperatur findet vor allem in der Verbrennung des metallorganischen Salzgemisches

6

während der Zersetzung, da diese ein exothermer Vorgang ist und einer geringeren Wärmezufuhr von außen bedarf, eine Erklärung. Trotzdem liefert das erfindungsgemäße Herstellungsverfahren die jeweils gewünschten und aus dem Verhältnis der Materialeinwaagen stöchio- 5 metrisch vorberechneten Spinelle. Beim keramischen Verfahren hingegen erhält man bei Niedertemperaturpräparation lithiumreiche Spinelle und als Fremdphase Manganoxide.

Das geschrumpfte Gitter erfindungsgemäß herge- 10 stellter Spinelle ist außerdem verantwortlich für gute

Kapazitäten und Zyklenstabilität.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung eines Lithiummanganoxid-Spinells zur Verwendung als aktives Material der positiven Elektrode in Lithium-Sekundärbatterien, dadurch gekennzeichnet, daß eine Lithiumverbindung und ein Mangansalz in disperser 20 Phase mit einer aliphatischen zwei- oder mehrbasischen Carbonsäure mit maximal einer Hydroxylgruppe oder deren Salz umgesetzt werden, daß das Dispersionsmittel einschließlich Nebenprodukten der Umsetzung durch Trocknung verflüchtigt wird, 25 daß der Trockenrückstand zu feinem Pulver vermahlen und bei Temperaturen zwischen 300°C und 600°C thermisch zersetzt wird und daß das Zersetzungsprodukt nach Abkühlen erneut fein gemahlen und bei Temperaturen zwischen 300°C und 600°C 30 geglüht wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Oxycarbonsäure aus der Gruppe Zitronensäure, Oxalsäure, Apfelsäure ausgewählt

3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Dispersionsmittel durch Sprühtrocknen verflüchtigt wird.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

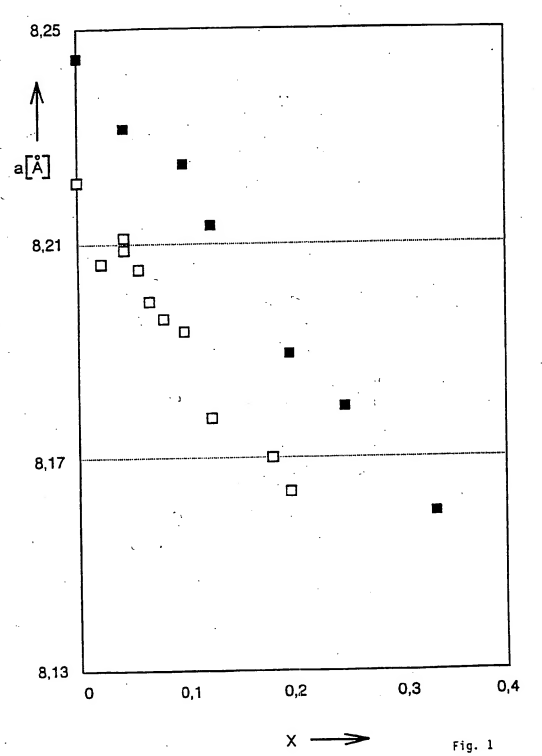
45

50

55

60

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 195 15 629 A1 H 01 M 4/50 31. Oktober 1996



602 044/322